## (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



## 

## (43) 国際公開日 2003年10月9日(09.10.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/082837 A1

薬株式会社 (SENJU PHARMACEUTICAL CO., LTD.)

[JP/JP]; 〒541-0046 大阪府 大阪市 中央区平野町 2 丁

(51) 国際特許分類?:

C07D 265/32, A61K 31/5375, A61P 9/00, 9/10, 19/10, 25/00, 25/28, 27/02,

27/06, 27/12, 37/02, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/03910

(22) 国際出願日:

2003年3月27日(27.03.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-097186

2002年3月29日(29.03.2002) JP (72) 発明者; および

目5番8号 Osaka (JP).

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 中村 雅之 (NAKA-MURA,Masayuki) [JP/JP]; 〒651-1141 兵庫県 神戸市 北区泉台3丁目16番地の10 Hyogo (JP). 井上淳 (INOUE,Jun) [JP/JP]; 〒654-0101 兵庫県 神戸市 須磨 区白川字不計 1番地の 6-6 0 3号 Hyogo (JP).

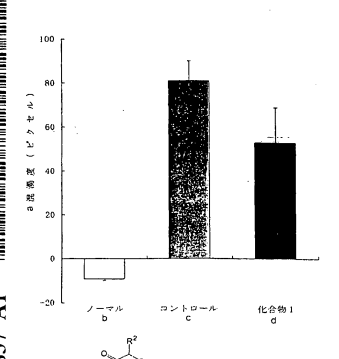
(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 千寿製

(74) 代理人: 松田 玲子 (MATSUDA, Reiko); 〒541-0046 大 阪府 大阪市 中央区平野町2丁目5番8号 千寿製薬 株式会社 知的財産部 Osaka (JP).

/続葉有]

(54) Title: HYDROXYMORPHOLINONE DERIVATIVE AND MEDICINAL USE THEREOF

(54) 発明の名称: ヒドロキシモルホリノン誘導体およびその医薬用途



(1)

(57) Abstract: A compound represented by the following general formula (1): (1) (wherein R1 and R2 each represents optionally substituted lower alkyl) or a salt thereof. The compound or salt has calpain inhibitory activity.

A...OPACITY (PIXCEL) B...NORMAL

C...CONTROL D...COMPOUND

BEST AVAILABLE COPY

/続葉有/

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(広域): ARIPO 特許(GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許

(AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CE, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類: — 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(57) 要約:

カルパイン阻害活性を有する、下記一般式 (I)

[式中、R<sup>1</sup>およびR<sup>2</sup>はそれぞれ置換基を有してもよい低級アルキル基を示す。]で表される化合物またはその塩を提供する。